

WO 00/53678 PCT/DE00/00802

PCT

NOTICE INFORMING THE APPLICANT OF THE COMMUNICATION OF THE INTERNATIONAL APPLICATION TO THE DESIGNATED OFFICES

(PCT Rule 47.1(c), first sentence)

From the INTERNATIONAL BUREAU

To: OEHMKE, Volker Am Schwemmtümpfel 14 D-99441 Magdala ALLEMAGNE

IMPORTANT NOTICE

Date of mailing (day/month/year)

14 September 2000 (14.09.00)

Applicant's or agent's file reference

Pat-105-wo

International application No. PCT/DE00/00802 International filing date (day/month/year) 09 March 2000 (09.03.00)

Priority date (day/month/year)

11 March 1999 (11.03.99)

Applicant

DYOMICS et al.

Notice is hereby given that the International Bureau has communicated, as provided in Article 20, the international application
to the following designated Offices on the date indicated above as the date of mailing of this Notice:

In accordance with Rule 47.1(c), third sentence, those Offices will accept the present Notice as conclusive evidence that the communication of the international application has duly taken place on the date of mailing indeated above and no copy of the international application is required to be furnished by the applicant to the designated Office(s).

The following designated Offices have waived the requirement for such a communication at this time:

The communication will be made to those Offices only upon their request. Furthermore, those Offices do not require the applicant to furnish a copy of the international application (Rule 49.1(a-bis)).

 Enclosed with this Notice is a copy of the international application as published by the International Bureau on 14 September 2000 (14.09.00) under No. WO 00/53678

REMINDER REGARDING CHAPTER II (Article 31(2)(a) and Rule 54.2)

If the applicant wishes to postpone entry into the national phase until 30 months (or later in some Offices) from the priority date, a demand for international preliminary examination must be filled with the competent International Preliminary Examining Authority before the expiration of 19 months from the priority date.

It is the applicant's sole responsibility to monitor the 19-month time limit.

Note that only an applicant who is a national or resident of a PCT Contracting State which is bound by Chapter II has the right to file a demand for international preliminary examination.

REMINDER REGARDING ENTRY INTO THE NATIONAL PHASE (Article 22 or 39(1))

If the applicant wishes to proceed with the international application in the **national phase**, he must, within 20 months or 30 months, or later in some Offices, perform the acts referred to therein before each designated or elected Office.

For further important information on the time limits and acts to be performed for entering the national phase, see the Annex to Form PCT/IB/301 (Notification of Receipt of Record Copy) and Volume II of the PCT Applicant's Guide.

The International Bureau of WIPO 34, chemin des Colombettes 1211 Geneva 20, Switzerland Authorized officer

J. Zahra

Facsimile No. (41-22) 740.14.35

Telephone No. (41-22) 338,83,38



PCT

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

(Artikel 18 sowie Regeln 43 und 44 PCT)

Aktenzeichen de	es Anmelders oder Anwalts	WEITERES	siehe Mitteilung über Recherchenberichts (die Übermittlung	des internationalen
01306 WO		VORGEHEN	zutreffend, nachstehe		PAZZO) SOWIE, SOWSIT
Internationales A	Aktenzeichen	Internationales Anme	ldedatum	(Frühestes) Pr	ioritätsdatum (Tag/Monat/Jahr)
PCT/DE 00,	00802	(Tag/Monat/Jahr) 09/03/2	2000	11	/03/1999
Anmelder		L			
DYOMICS e	t al.				
	nale Recherchenbericht wurd littelt. Eine Kopie wird dem Int			erstellt und wird o	dem Anmelder gemäß
	onale Recherchenbericht umfa		Blätter.		
X	Darüber hinaus liegt ihm jew	veils eine Kopie der in d	liesem Bericht genannte	n Unterlagen zun	n Stand der Technik bei.
1. Grundlage	e des Berichts				
_	htfich der Sprache ist die inter	mationale Recherche a	uf der Grundlage der int	ernationalen Ann	neldung in der Sprache
durcho	geführt worden, in der sie eing	ereicht wurde, sofern u	nter diesem Punkt nichts	s anderes angege	eben ist.
	Die internationale Recherch Anmeldung (Regel 23.1 b))		einer bei der Behörde e	ingereichten Übe	rsetzung der internationalen
b. Hinsic	htlich der in der internationale	n Anmeldung offenbart	en Nucleotid- und/ode	r Aminosäurese	quenz ist die internationale
Reche	rche auf der Grundlage des S in der internationalen Anmel				
H	zusammen mit der internatio	-		ngereicht worden	n ist
H	bei der Behörde nachträglich			ngoroloni nordor	100
Ħ	bei der Behörde nachträglich			ist	
	Die Erklärung, daß das nach internationalen Anmeldung i	nträglich eingereichte s	chriftliche Sequenzproto	koll nicht über de	n Offenbarungsgehalt der
				-	equenzprotokoll entsprechen,
2.	Bestimmte Ansprüche hat	en sich als nicht reci	nerchierhar erwiesen (s	siaha Fald I)	
3.	Mangeinde Einheitlichkeit			acric r did iy.	
_					
 Hinsichtlic 	h der Bezeichnung der Erfin	dung			
X	wird der vom Anmelder eing	ereichte Wortlaut gene	hmigt.		
	wurde der Wortlaut von der	Behörde wie folgt festg	esetzt:		
5. Hinsichtlic	h der Zusammenfassung				
X	wird der vom Anmelder eing				
	wurde der Wortlaut nach Re Anmelder kann der Behörde Recherchenberichts eine St	innerhalb eines Mona			
	A 5-1-11-1	st mit der Zusammenta	ssung zu veröffentlicher	: Abb. Nr	
6. Folgende	Abbildung der Zeichnungen i				
6. Folgende	wie vom Anmelder vorgesch			X	keine der Abb.
6. Folgende		nlagen	lagen hat.	X	keine der Abb.

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

	ernational	les Aktenzeichen
Ĭ	PCT/DE	00/00802

	FIZIERUNG DES ANME	LDUNGSGEGENSTA	NUES
TPK 7	C09B23/02	C09B23/10	G01N33/58

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 CO9B GO1N

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Währs nd der internstionalen Recherche konsultierte elektronische Datenhank 'Name der Datenhank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. ALS WE	SENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN	
Kategorie°	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Setr. Anspruch Nr
A	WO 96 13552 A (MOLECULAR PROBES INC) 9. Mai 1996 (1996-05-09) Ansprüche 1-21; Beispiele 1-18; Tabellen 3-5	1-10
Α	WO 94 24213 A (MOLECULAR PROBES INC) 27. Oktober 1994 (1994-10-27) Ansprüche 1-14	1-10
А	US 5 760 201 A (GLAZER ET AL) 2. Juni 1998 (1998-06-02) in der Anmeldung erwähnt Ansprüche; Abbildungen 2,5,6; Beispiele	1-10
А	WO 96 41144 A (HYPERION INC) 19. Dezember 1996 (1996-12-19) Seite 9, Zeile 21 -Seite 13, Zeile 31; Ansprüche; Abbildungen 70,7R,7U,7V	1-10

X	Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zi entnehmen	J
° Beso	ondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen	

X Siehe Anhang Patentfamilie

- 'A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand, der Technik definiert aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffertlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft er-scheinen zu lassen oder durch die das Veröffertlichungsdatum einer anderen im Rechercherbencht genannten Veröffertlichung belegt werden "v soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeidedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist dem veröffentlicht worden ist dem veröffentlicht worden veröffentlicht worden ist dem veröffentlicht worden verö
- Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeidedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des dei Erfindung zugrundelliegenden Prinzips oder der ihr zugrundelliegenden Theorie angegeben ist
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenscher Tätigkeit beruhend betrachtet werden
- Veröffentlichung von besonderer Bedeutung, die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategone in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann nahellegend ist "&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

Fax: (+31-70) 340-3016

30. Juni 2000

12/07/2000

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo ni,

Bevollmächtigter Sediensteter

Ginoux, C

INTERNATIONAL RECHERCHENBERICHT

ernationales Aktenzeichen
PCT/DE 00/00802

C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN Kategorie* Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile Betr. Anspruch Nr. A DE 39 12 046 A (UNIV CARNEGIE MELLON) 1-10 15. März 1990 (1990-03-15) Seite 9. Zeile 22 -Seite 12. Zeile 48: Ansprüche 1,42-49 HIROYUKI NAKAZUMI AND MASARU MATSUOKA: 1-10 "Near-Infrared Absorbing Dyes" CHEMICAL REVIEWS.US.AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, 1. Januar 1992 (1992-01-01), Seiten 1197-1226, XP002076242 ISSN: 0009-2665 in der Anmeldung erwähnt Seite 1207, linke Spalte, Absatz 3 -Seite 1210, rechte Spalte, Absatz 1

1

mation on patent family members

PCT/DE 00/00802

				101/02 00/00002				
	Patent document cited in search report		Publication date		atent family member(s)	Publication date		
WO	9613552	А	09-05-1996	US AU AU EP JP US	5658751 A 714890 B 3967295 A 0740689 A 9507879 T 5863753 A	19-08-1997 13-01-2000 23-05-1996 06-11-1996 12-08-1997 26-01-1999		
WO	9424213	A	27-10-1994	AU AU CA EP US US US	676317 B 6634594 A 2133765 A 0675924 A 55436134 A 5545535 A 5534416 A 5445946 A 5658751 A	06-03-1997 08-11-1994 27-10-1994 11-10-1995 25-07-1995 13-08-1996 09-07-1996 29-08-1995 19-08-1997		
US	5760201	A	02-06-1998	บร บร พ0	5565554 A 5929227 A 9604405 A	15-10-1996 27-07-1999 15-02-1996		
WO	9641144	A	19-12-1996	US CA CN US US	5880287 A 2223418 A 1198816 A 5919922 A 6060598 A	09-03-1999 19-12-1996 11-11-1998 06-07-1999 09-05-2000		
DE	3912046	А	15-03-1990	JP JP JP JP US US US	2191674 A 2757965 B 10096727 A 2898264 B 10088012 A 5486616 A 5569766 A 5569587 A 5268486 A	27-07-1990 25-05-1998 14-04-1998 31-05-1999 07-04-1998 23-01-1996 29-10-1996 29-10-1996 07-12-1993		





PCT WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM INTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

(51) Internationale Patentklassifikation 7: C09B 23/02, 23/10, G01N 33/58	A1	(11) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 00/53678 (43) Internationales Veröffentlichungsdatum: 14. September 2000 (14.09.00)
(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/DE (22) Internationales Anmeldedatum: 9. März 2000 ((30) Prioritätsdaten: 199 11 421.8 11. März 1999 (11.03.99)	09.03.0	(81) Bestimmungsstaaten: DE, US.
(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser USOMICS [DE/DE]; Botzstrasse 5, D-07743 Jena (I (72) Erfluder; und (75) Erfluder/Anmelder (nur für US); CZERNEY, Peter Bodelschwinghstrasse 137, D-99425 Weima LEHMANN, Frank [DE/DE]; Friedrich-Ebert-St D-93051 Regensburg (DE). (74) Anwalt: OEHMKE, Volker; Am Schwemmttim D-99441 Magdala (DE).	DE). [DE/DI ir (DI rasse 2	Y- 13: 5). 8,

(54) Title: LASER-COMPATIBLE NIR-MARKER DYES

(54) Bezeichnung: LASER-KOMPATIBLE NIR-MARKER-FARBSTOFFE

(57) Abstract

The invention relates to so-called laser-compatible NIR-marker dyes on a polymethine basis for use in optical, notably fluorescing-optical, methods of determination and detection, for example in medicine, pharmacy and the biological, materials and environmental sciences. The aim of the invention is to provide NIR-marker dyes on a polymethine basis with high photo- and storage-stability as well as high fluorescence yield, in which fluorescence can be excited as simply as possibly by means of laser radiation in the visible or NIR spectral range, notably using light of an argon, helium/neon or diode laser. According to the invention dyes on the basis of polymethines of the general formula (I) are used.

(1)

(57) Zusammenfassung

Die Erfindung betrifft sogenannte Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe auf der Basis von Polymethinen zur Verwendung in optischen, insbesondere fluoreszenz-optischen, Bestimmungs- und Nachweisverfahren, beispielsweise in der Medizin, in der Pharmazie sowie in der Bio-, Material- und Umweltwissenschaft. Aufgabe war es, NIR-Marker-Fartstoffe auf Polymethin-Basis mit hoher Photound Lagerstabilität sowie hoher Fluoreszenzausbeute zu schaffen, die auf möglichst einfache Weise durch Laserstrahlung im sichtbaren oder NIR-Spektralbereich, insbesondere mit Licht eines Argon-, Helium/Neon- oder Diodenlasers, zur Fluoreszenz angeregt werden können. Erfindungsgemäss werden Farbstoffe auf der Basis von Polymethinen der allgemeinen Formel (I) eingesetzt.

LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

AL,	Albanien	ES	Spanien	LS	Lesotho	SI	Slowenien
AM	Armenica	FI	Finnland	LT	Litauen	SK	Slowakei
AT	Österreich	FR	Frankreich	LU	Luxemburg	SN	Senegal
AU	Australien	GA	Gabun	LV	Lettland	SZ	Swasiland
AZ	Aserbaidschan	GB	Vereinigtes Königreich	MC	Monaco	TD	Tschad
BA	Bosnien-Herzegowina	GE	Georgien	MD	Republik Moldau	TG	Togo
BB	Barbados	GH	Ghana	MG	Madagaskar	TJ	Tadschikistan
BE	Belgien	GN	Guinea	MK	Die ehemalige jugoslawische	TM	Turkmenistan
BF	Burkina Faso	GR	Griechenland		Republik Mazedonien	TR	Türkei
BG	Bulgarien	HU	Ungarn	ML.	Mali	TT	Trinidad und Tobago
BJ	Benin	IE	Irland	MN	Mongolei	UA	Ukraine
BR	Brasilien	IL	Israel	MR	Mauretanien	UG	Uganda
BY	Belarus	IS	Island	MW	Malawi	US	Vereinigte Staaten von
CA	Kanada	IT	Italien	MX	Mexiko		Amerika
CF	Zentralafrikanische Republik	JP	Japan	NE	Niger	UZ	Usbekistan
CG	Kongo	KE	Kenia	NL	Niederlande	VN	Vietnam
CH	Schweiz	KG	Kirgisistan	NO	Norwegen	YU	Jugoslawien
CI	Côte d'Ivoire	KP	Demokratische Volksrepublik	NZ	Neuseeland	ZW	Zimbabwe
CM	Kamerun		Korea	PL	Polen		
CN	China	KR	Republik Korea	PT	Portugal		
CU	Kuba	KZ	Kasachstan	RO	Rumänica		
CZ	Tschechische Republik	LC	St. Lucia	RU	Russische Föderation		
DE	Deutschland	LI	Liechtenstein	SD	Sudan		
DK	Dänemark	LK	Sri Lanka	SE	Schweden		
EE	Estland	LR	Liberia	SG	Singapur		

10

15

20

25

30

Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe

Die Erfindung betrifft sogenannte Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe auf der Basis von Polymethinen zur Verwendung in optischen, insbesondere fluoreszenzoptischen, Bestimmungs- und Nachweisverfahren. Typische Verfahrensanwendungen beruhen auf der Reaktion von farbstoffmarkierten Antigenen, Antikörpern oder DNA-Segmenten mit der jeweils komplementären Spezies.

Einsatzmöglichkeiten ergeben sich beispielsweise in der Medizin und der Pharmazie, in der Bio- und Materialwissenschaft, bei der Umweltkontrolle und dem Nachweis von in Natur oder Technik vorkommenden organischen und anorganischen Mikroproben sowie anderes mehr.

Polymethine sind als NIR-Marker seit langem bekannt und zeichnen sich durch intensive, leicht in den NIR-Bereich verschiebbare Absorptionsmaxima aus (Fabian, J.; Nakazumi, H.; Matsuoka, M.: Chem.- Rev. 1992, 92, 1197). Bei geeignetem Substituentenmuster und π -Elektronensystem fluoreszieren sie mit ausreichender Quantenausbeute auch im NIR-Bereich, Entsprechend finden diese Verbindungen breite Anwendung in verschiedenen Bereichen der Technik, als Sensibilisatoren in AgX-Materialien, als Laserfarbstoffe, als Quantenzahler, als Indikator-Farbstoffe in der Sensorik und nicht zuletzt als Biomarker ("Near-Infrared Dyes for High Technology Applications", herausgegeben von Daehne, S.; Resch-Genger, U.; Wolfbeis, O.-S., Kluwer, Academic Publishers - Dordrecht/Boston/ London - 1998). Die Anzahl der als Biomarker verwendeten Polymethine ist begrenzt. Breite kommerzielle Anwendung haben in diesem Sinne bisher nur das sich vom Astraphloxin (DE 415 534) abgeleitete Trimethin Cy3, bzw. das vinyloge Pentamethin Cy5 und das doppelt vinyloge Heptamethin Cy7 Absorptionsmaxima bei ca. 550 nm, ca. 650 nm und ca. 750 nm gefunden (US-PS 5 627 027). Darüber hinaus wird das polysulfonierte, vom kommerziellen Heptamethin "Indocyaningreen" bzw. "Cardio Green" abgeleitete Trimethin Cy3.5 und Pentamethin Cv5.5 angeboten (US-PS 5 569 766). In der Polymethinkette aliphatisch verbrückte Heptamethine wurden von Patonay entwickelt (US-PS 5 800 995). Charakteristisch für alle kommerziellen Biomarker sind die sich vom

10

15

20

25

30

Inden (Fischer-Base) bzw. Heteroinden ableitenden terminalen Heteroaromaten. Werden methylsubstituierte Cycloimonium-Salze dieses Typs als terminale Polymethin-Bausteine verwendet, so ist es notwendig, mindestens fünf aufeinander folgende sp²-hybridisierte Kohlenstoffatome (Pentamethine) zwischen den Heterocyclen anzuordnen um Absorptionsmaxima an der Grenze zum NIR-Bereich zu erzeugen.

Ein wesentlicher Nachteil der als Biomarker technisch genutzten NIR-Polymethine besteht darin, daß mit Verlängerung der Polymethinkette im steigenden Maße nucleopile bzw. elektrophile Angriffsmöglichkeiten auf die Kette gegeben sind, in deren Folge es zur Zerstörung des π -Systems kommt. Neben der ungenügenden thermischen und photochemischen Stabilität besteht ein weiterer wesentlicher Mangel der Polymethine darin, daß sie neben ihren intensiven Absorptionsmaxima keine weiteren Absorptionsbanden im sichtbaren Spektralbereich aufweisen und in diesem Spektrum, insbesondere durch Argon-Laser mit einer Emissonswellenlänge von $\lambda_{em} = 488$ nm oder He/Ne-Laser mit $\lambda_{em} = 633$ nm bzw. entsprechende Laserdioden ab λ_{em} = 670 nm, nicht unmittelbar angeregt werden können. Speziell die für "multiple color fluorescence assay's" geeigneten Biomarker können aber nur durch diskrete, vom π -System des Polymethins vorgegebene Lichtquellen (wie die vorgenannten) zur Anregung gebracht werden. Um dennoch derartige Anwendungen zu ermöglichen (bei der Nutzung von "multiple color fluorescence assay's" ist es notwendig mit beispielsweise einer dieser Anregungslichtquellen verschiedene Biomarker mit deutlich unterschiedlichen Emissionmaxima anzuregen). erfolgt die Anregung von Cy5 durch einen Argon-Laser, indem beispielsweise mit Hilfe von Energietransfer über die Anregung von Fluorescein → Rhodamin → Texas Red → Cy5 eine Emission über die Anregung von Licht an der Grenze zum NIR-Bereich bewirkt wird (US-PS 5 800 996). Weitere Möglichkeiten zur Anregung von Cv5, beispielsweise durch einen Argon-Laser bestehen darin. Mikropartikel aus intrinsischen Fluorophoren (Phycobiliproteinen) und dem extrinsischen Cy5 zu erzeugen, die über Energiekaskaden die Anregung des bei 650 nm absorbierenden Cy5-Derivates gestatten (Szöllösi, J.; Damjanovich, S.; Matyus, L.: Cytometry 1998, 34, 159).

10

15

20

Von Gupta (US-PS 5 783 673) werden Farbstoff-Konjukate beschrieben, die durch die Reaktion von Phycobiliprotein mit aktivierten Fluorescein, Texas Red oder Cy5-Farbstoffen (Phycobiliprotein/Amine-Reactive Dye - PARD) dargestellt wurden. Diese so erhaltenen Farbstoff-Konjugate zeigen im sichtbaren Spektralbereich zusätzliche Absorptionsbanden, die zur Anregung genutzt werden können. Nachteilig an diesen Proben sind die hohe Molmasse, die aufwendige Präparation und die geringe Stabilität dieser Marker-Farbstoffe.

Ein weiteres Beispiel für die Anregung von an sich bei 488 nm nicht absorbierenden Pentamethinen gibt Glazer (US-PS 5 760 201). Durch die kovalente Verknüpfung mit einem im gewünschten Bereich absorbierenden Monomethin über mehrere ammoniumhaltige optimierte Alkylspacer wird zusätzlich eine starke Affinität zur DNA erreicht (spezifische lonenbindung). Auch hier ist ein entsprechender Verfahrensaufwand zur Anregung unumgänglich. Weitere Nachteile dieser Marker-Farbstoffe bestehen in einer ungenügenden Photo- oder Lagerstabilität, in aufwendigen Synthese- und Reinigungsschritten, in geringen Absorptionskoeffizienten bzw. einer unbefriedigenden Fluoreszenzquantenausbeute sowie in unerwünschten Änderungen der optischen Eigenschaften in Gegenwart von Proteinen oder Nucleinsäureoligomeren bzw. nach Bindung an diese.

Der Erfindung liegt die Aufgabe zu Grunde, NIR-Marker-Farbstoffe auf Polymethin-Basis mit hoher Photo- und Lagerstabilität sowie hoher Fluoreszenzausbeute zu schaffen, die auf möglichst einfache Weise durch Laserstrahlung im sichtbaren oder im nahen IR-Spektralbereich, insbesondere mit Licht eines Argon-, Helium/Neonoder Diodenlasers zur Fluoreszenz angeregt werden können.

25

Erfindungsgemäß werden Marker-Farbstoffe auf der Basis von Polymethinen eingesetzt, die substituierte Benzooxazol-, Benzothiazol-, 2,3,3-Trimethylindolenin-, das 2,3,3-Trimethyl-4,5-benzo- 3*H*-indolenin-, 2- und 4-Picolin-, Lepidin-, Chinaldin-sowie 9-Methylacridinderivate der alloemeinen Formeln la oder lb oder lc

$$R^{1}$$
 R^{2}
 R^{3}
 R^{5}
 R^{4}
 R^{2}

enthalten mit Z als

$$R^{11}$$
 R^{11}
 R^{11}
 R
 R^{11}
 R
 R
 R^{11}
 R

oder

oder

oder

oder

- 5 wobei
 - X bzw. Y für ein Element aus der Gruppe O, S, Se oder das Strukturelement N-alkyl oder C(alkyl) $_2$ steht,
 - n für die Zahlenwerte 1, 2 oder 3 steht,

10

 R¹ - R¹⁵ gleich oder unterschiedlich sind und Wasserstoff, ein oder mehrere Alkyl-, oder Aryl-, Heteroaryl- oder heterocycloaliphatische Reste, eine Hydroxy-

15

20

25

30

oder Alkoxygruppe, eine alkylsubsituierte oder cyclische Aminfunktion sein können und/oder zwei *ortho-*ständige Reste, z. B. R² und R³, zusammen einen weiteren aromatischen Ring bilden können,

- mindestens einer der Substituenten R¹ R¹⁵ einen ionisierbaren bzw. ionisierten Substituenten, wie SO₃⁻, PO₃⁻, COO⁻, oder NR₃⁺, darstellen kann, der die hydrophilen Eigenschaften dieser Farbstoffe bestimmt,
 - mindestens einer der Substituenten R¹ R¹s für eine reaktive Gruppe stehen kann, welche eine kovalente Verknüpfung des Farbstoffs mit den oben genannten Trägermolekülen ermöglicht und
 - U-V bzw. U'-V' gleich oder unterschiedlich sind und aus Wasserstoff, aus einer gesättigten aliphatischen, heteroaliphatischen oder aus einer Lacton- bzw. Thiolactongruppierung bestehen können.

In den Unteransprüchen 2-10 sind spezielle Ausführungsformen zu den Marker-Farbstoffen aufgeführt.

Diese substituierten Indol-, Heteroindol-, Pyridin-, Chinolin- oder Acridinderivate der allgemeinen Formel la oder Ib oder Ic können als Farbstoffe zur optischen Markierung von organischen oder anorganischen Mikropartikeln, z. B. von Proteinen, Nucleinsäuren, DNA, biologische Zellen, Lipiden, Pharmaka oder organischen bzw. anorganischen polymerer Trägermaterialien verwendet werden.

Die Markierung der Partikel kann dabei durch die Ausbildung von ionischen Wechselwirkungen zwischen den Markern der allgemeinen Formeln la oder Ib oder Ic und dem zu markierenden Materialien erfolgen.

Die gegenüber Nucleophilen aktivierten funktionellen Gruppen dieser Marker vermögen kovalent an eine OH-, NH₂- oder SH-Funktion zu koppeln. Somit entsteht ein System zur qualitativen oder quantitativen Bestimmung von organischen und anorganischen Materialien, wie den besagten Proteinen, Nucleinsäuren, DNA,

biologische Zellen, Lipiden, Pharmaka oder organischen bzw. anorganischen Polymeren.

Diese Kopplungsreaktion kann in wäßriger oder überwiegend wäßriger Lösung und vorzugsweise bei Raumtemperatur durchgeführt werden. Dabei entsteht ein Konjugat mit fluoreszenten Eigenschaften.

Sowohl die Verbindungen der allgemeinen Formeln la oder Ib oder Ic und davon abgeleitete Systeme können in optischen, insbesondere fluoreszenzoptischen, qualitativen und quantitativen Bestimmungsverfahren zur Diagnostik von Zelleigenschaften, in Biosensoren (point of care-Messungen), Erforschung des Genoms und in Miniaturisierungstechnologien eingesetzt werden. Typische Anwendungen erfolgen in der Zytometrie und Zellsortierung, der Fluoreszenz-Korrelations-Spektroskopie (FCS), im Ultra-High-Troughput-Screening (UHTS), bei der multicolor Fluoreszenz-in-situ-Hybridisierung (FISH) und in Mikroarrays (Genchips).

15

20

30

10

5

Durch die Darstellung von nichtsymmetrischen Polymethinen, die einerseits als terminale Funktion einen leicht derivatisierbaren Heterocyclus vom Typ der Pyridin-, Chinolin-, Indol-, Heteroindol- bzw. Acridinderivate sowie andererseits einen neuartigen 6-Ringheterocyclus aufweisen, werden insbesondere nachfolgende Vorteile erreicht:

Bereits Trimethine absorbieren im Spektralbereich > 650 nm und zeigen eine gegenüber den bisher bekannten Polymethinen mit Absorptionsmaxima > 650 nm (Penta- und Hepta-methine) eine wesentlich verbesserte photochemische und thermische Stabilität.

25 Durch "molecular engineering" ist es möglich, Lage und Intensität der Absorptionsund Emissionsmaxima beliebig zu steuern und den Emissionswellenlängen unterschiedlicher Anrequngslaser, vor allem NIR-Laserdioden, anzupassen.

Bedingt durch die Auswahl geeigneter terminaler Heterocyclen zeigen die erfindungsgemäßen Farbstoffe zusätzliche Absorptionsmaxima im sichtbaren bzw. NIR-Spektralbereich, die zur Anregung, beispielsweise mit einem Argon-Laser

genutzt werden können. Diese Farbstoffe sind insbesondere zur Anwendung in "multiple color fluorescence assay's" geeignet.

Die Marker-Farbstoffe sind durch relativ einfache und in zwei Stufen durchzuführende Synthese herstellbar, mit welcher eine Vielzahl unterschiedlich funktionalisierter Farbstoffe, beispielsweise hinsichtlich der Gesamtladung des Farbstoffes und der Anzahl, Spezifität und Reaktivität der zur Immobilisierung genutzten aktivierten Gruppen, anwendungsspezifisch zur Verfügung gestellt werden kann.

10 Die Erfindung soll nachstehend anhand von in der Zeichnung dargestellten Ausführungsbeispielen n\u00e4her erl\u00e4utert werden.

Es zeigen:

5

25

30

- Fig. 1: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 1 und 2
- Fig. 2: Synthese gemäß Ausführungsbeispiel 3
- 15 Fig. 3: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 4 bis 6
 - Fig. 4: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 7 und 8
 - Fig. 5: Absorptionsspektrum von C 1601
 - Fig. 6: Emissionsspektrum von C 1601 (frei, gebunden, 670 nm Diodenlaser)
 - Fig. 7: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 11 und 12
- 20 Fig. 8: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 13 und 14
 - Fig. 9: Absorptionsspektrum von C 1591 NHS-ester
 - Fig. 10: Emissionsspektrum von C 1591 (frei, gebunden, 670 nm Diodenlaser)
 - Fig. 11: Emissionsspektrum von C 1591 (frei, gebunden, 488 nm Ar-Jonenlaser)
 - Fig. 12: Synthesen gemäß Ausführungsbeispiel 19 und 20

Allgemeine Vorschrift zur Darstellung von 3.1-verbrückten 2-(2-Ethoxyethenyl)-7-diethylamino-benzo[b]pyrylium perchloraten C 1595 und L 107, vgl. Fig. 1:

0,01 mol von einem 2-Methylen-7-diethylamin-benzo[b]pyrylium perchlorat der Formel 1a oder 1b werden in 40 ml Acetanhydrid gelöst und mit 2,0 g Triethoxymethan kurz erhitzt. Der nach ca. einer Stunde ausfallende Niederschlag wird abgesaugt und aus Eisessig umkristallisiert.

1:6-Diethylamino-4-ethoxymethylen-1.2.3.4-tetrahydro-<dibenzo[b,e]pyrylium> perchlorat C 1595: 3,58 g (87 %) Ausbeute, 178 °C Schmelzpunkt. -¹H NMR (CDCl₃): 1.29 (t, J = 7.1 Hz, 6H), 1.42 (t, J = 7.1 Hz, 3H), 1.78-1.82 (m, 2H), 2.54 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.75 (t, J = 5.8 Hz, 2H), 3.59 (q, J = 7.1 Hz, 4H), 4.53 (q, J = 7.1 Hz, 2H), 6.93 (dd, J = 2.3, J = 9.3 Hz, 1H), 7.32 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.50 (d, J = 9.3 Hz, 1H), 7.84 (s, 1H), 8.52 (s, 1H). -¹³C NMR (CDCl₃): 12.5, 15.6, 20.2, 21.8, 27.8, 45.8, 73.1, 97.1, 108.3, 115.4, 115.8, 120.3, 130.6, 145.6, 154.8, 157.8, 163.0, 167.9. - $C_{20}H_{26}$ CINO₆ (411.88): ber. C 58.32, H 6.36, CI 8.61, N 3.40, gef. C 57.75, H 6.58, CI 8.43, N 3.46.

10

5

2: 3-Diethylamino-6-ethoxymethylen-7.8.9.10-tetrahydro-6H-<5-oxonia-cyclohepta[b]-naphthalen> perchlorat L 107: 3,96 g (93 %) Ausbeute, 158-60 °C Schmelzpunkt. -¹H NMR (CDCl₃): 1.27 (t, J = 7.1 Hz, 6H), 1.39 (t, J = 7.1 Hz, 3H), 1.75-1.77 (m, 2H), 1.85-1.87 (m, 2H), 2.58-2.61 (m, 2H), 2.79-2.83 (m, 2H), 3.58 (q, J = 7.1 Hz, 4H), 4.56 (q, J = 7.1 Hz, 2H), 6.99 (dd, J = 2.4, J = 9.3 Hz, 1H), 7.16 (d, J = 2.0 Hz, 1H), 7.60 (d, J = 9.3 Hz, 1H), 8.00 (s, 1H), 8.18 (s, 1H). -¹³C NMR (CDCl₃): 12.5, 15.5, 21.1,23.8, 25.1, 29.2, 45.8, 72.4, 96.3, 113.2, 116.1, 116.3, 124.2, 130.8, 149.0, 155.0, 157.9, 162.8, 171.0. - $C_{21}H_{28}CINO_{\varepsilon}$ (425.91): ber. C 59.22, H 6.63, Cl 8.32, N 3.29, gef. C 58.76, H 6.39, Cl 8.75, N 3.34.

20

25

30

15

3: 3-Diethylamino-6-[3-(N-acetylanilino)-prop-2-yliden]-7.8.9.10-tetrahydro-6H-<5-oxonia-cyclohepta[b]naphthalen> perchlorat C 1590, vgl. Fig. 2: 2,13 g (0,005 mol) 2-Methylen-7-diethylamin-benzo[b]pyrylium perchlorat der Formel 1b werden in 40 ml Acetanhydrid gelöst und mit 1,29 g (0,005 mol) (3-Anilinopropenyliden)-phenyl-ammoniumchlorid kurz erhitzt. Der nach ca. einer Stunde ausfallende Niederschlag wird abgesaugt, mit Ether gewaschen und aus Eisessig umkristallisiert: 2,00 g (74 %) Ausbeute, 216-20 °C Schmelzpunkt. -¹H NMR (CD₃NO₂): 1.34 (t, J = 7.1 Hz, 6H), 1.64-1.69 (m, 2H), 1.82-1.87 (m, 2H), 2.00 (s, 3H), 2.49 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 2.89 (t, J = 6.0 Hz, 2H), 3.72 (q, J = 7.1 Hz, 4H), 5.61 (dd, J = 11.8 Hz, J = 13.5 Hz, 1H), 7.04 (d, J = 2.4 Hz, 1H), 7.32 (dd, J = 2.4 Hz, J = 9.4 Hz, 1H), 7.36-7.39 (m, 2H), 7.54-7.65 (m, 4H), 8.21 (s, 1H), 8.27 (d, J

= 13.5 Hz, 1H). -¹³C NMR (CD₃NO₂): 12.8, 23.5, 25.2, 25.8, 25.9, 30.4, 47.2, 96.2, 109.9, 119.0, 119.3, 127.4, 129.9, 130.6, 130.7, 131.7, 132.0, 132.5, 140.1, 142.2, 151.3, 157.2, 160.1, 169.7, 171.2. - $C_{26}H_{35}CIN_2O_6$ (541.04): ber. C 64.38, H 6.15, CI 6.55, N 5.18, gef. C 63.73, H 6.15, CI 6.81, N 5.07.

5

Allgemeine Vorschrift zur Darstellung von 3.1-verbrückten 2-[6-(N-acetylanilino)-hexatrien-1.3.5-yliden]-benzo[b]pyrylium und thiopyrylium perchloraten C 1586, C 1573 und C 1574, vgl. Fig. 3:

0,005 mol von einem 2-Methylen-7-diethylamin-benzo[b]-pyrylium perchlorat der Formel 1a, 1b oder ein 2-Methylen-4.6-diphenyl-thiopyrylium perchlorat der Formel 1c werden in 40 ml Acetanhydrid gelöst und mit 1,42 g (0,005 mol) (5-Anilinopenta-2.4-dienyliden)-phenyl-ammonium chlorid kurz erhitzt. Der nach ca. einer Stunde ausfallende Niederschlag wird abgesaugt, mit Ether gewaschen und aus Eisessig umkristallisiert.

15

20

10

- 4: 6-Diethylamino-4-(5-(N-Acetylanilino)-penta-2.4-dienyliden]-1.2.3.4.-tetrahydro-

 <dibenzo[b;e]pyrylium> perchlorat C 1586: 2,65 g (96 %) Ausbeute, 246-48 °C

 Schmelzpunkt. -¹H NMR (CD₃NO₂): 1.34 (t, J=7.1 Hz, 6H), 1.84-1.88 (m, 2H), 2.08 (s, 3H), 2.67 (t, J=5.7 Hz, 2H), 2.85 (t, J=6 Hz, 2H), 3.72 (q, J=7.1 Hz, 4H), 5.38 (dd, J=11.4 Hz, J=13.8 Hz, 1H), 6.55 (dd, J=11.9 Hz, J=14.3 Hz, 1H), 7.00-7.08 (m, 2H), 7.27-7.33 (m, 3H), 7.56-7.62 (m, 3H), 7.71-7.75 (m, 2H), 8.00 (d, J=13.8 Hz, 1H), 8.12 (s, 1H). $C_{30}H_{33}CIN_2O_6$ (553.05): ber. C 65.15, H 6.01, Cl 6.41, N 5.07, gef. C 63.57, H 6.08, Cl 6.14, N 4.92.

4H), 7.77 (d, J = 9.4 Hz, 1H), 7.97 (d, J = 13.8 Hz, 1H), 8.22 (s, 1H). -13C NMR

 (CD_3NO_2) : 12.3, 22.9, 25.2, 25.5, 25.7, 30.2, 46.8, 95.7, 114.5, 118.7, 119.1, 126.0, 127.7, 129.7, 130.1, 131.1, 131.5, 132.1, 137.8, 140.1, 142.1, 144.4, 150.8, 156.9, 159.8, 169.3, 170.3. - $C_{31}H_{35}CIN_2O_6$ (567.08): ber. C 65.66, H 6.22, CI 6.25, N 4.94, gef. C 64.42, H 6.27, CI 6.13, N 4.78.

5

6: 8-[5-(N-Acetylanilino)-penta-2.4-dienylidene]-2.4-diphenyl-5.6.7.8-tetrahydro-
 \sim benzo[b]thiopyrylium>perchlorat C 1574: 2,37 g (79 %) Ausbeute, 216-18 °C Schmelzpunkt. - $\rm C_{34}H_{30}CINO_{5}S$ (600.13): ber. C 68.05, H 5.04, CI 5.91, N 2.33, S 5.34, gef. C 67.34, H 5.03, CI 5.67, N 2.24, S 5.18.

10

Allgemeine Vorschrift zur Darstellung von 3.1-verbrückten 7-Diethylamino-2-[3-(1-alkyl-3.3-dimetyl-1.3-dihydro-indol-2-yliden)-propen-1-yl]-benzo[b]pyrylium perchloraten C 1592 und C 1601, val. Fig. 4:

15

In einer ersten Variante werden 0,005 mol von einem Indolderivat 2a bzw. 2b (Mujumdar, R. T.; Ernst, L. A.; Mujumdar, S. R.; Lewis, C. J.; Waggoner, A. S.: *Bioconjugate Chem.* 1993, *4*, 105) zusammen mit 2,13 g (0,005 mol) L 107 in 30 ml Acetanhydrid und 10 Tropfen Piperidin für ca. zehn Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Rohprodukt mit Ethylether gefällt und durch Säulenchromatographie (Silicagel, Methanol/Aceton 1 : 1) gereinigt.

20

In einer zweiten Variante kommen (wie in Fig. 4 angedeutet) anstelle von L 107 2,13 g (0,005 mol) von einem Perchlorat 3b (*Kanitz, A.; Hartmann, H.; Czerney, P.: J. Prakt. Chem.* 1998, *340*, *34*) zur Anwendung. Dabei ist es notwendig, die Reaktionszeit um ca. zehn Minuten zu erhöhen.

25

7: 3-Diethylamino-6-[2-(1-n-butyl-3.3-dimethyl-1.3-dihydro-indol-2-yliden)-ethyliden[]-7.8.9.10-tetrahydro-6H-<5-oxonia-cyclohepta[b]naphthalen> perchlorat C 1592: 1,87 g (63 %) Ausbeute/Variante A, 1,34 g (45 %) Ausbeute/Variante B, 216-18 °C Schmelzpunkt. - HRMS-FAB ($C_{34}H_{43}N_2O$): ber. 495.337539; gef. 495.335970; D = 1.569 mmU.

10

15

25

- 8: 3-Diethylamino-6~<2-[1-(4-sulfonatobutyl)-3.3-dimethyl-5-sulfonato-1.3-dihydro-indol-2-yliden]-ethylidenl>-7.8.9.10-tetrahydro-6H~<5-oxonia-cyclohepta[b]naphthalen>kali-um C 1601: 1,25 g (36 %) Ausbeute, 216-18 °C Schmelzpunkt HRMS-FAB (C₃₄H₄₂KN₂O₇S₂): ber. 693.207053; gef. 693.203060; D = 3 99 mmU
- 9: *Absorptionsspektren von C 1601*: Fig. 5 zeigt das Absorptionsspektrum von C 1601 in reinem PBS (Phosphate Buffer Saline) und nach der Zugabe von Albumin aus Humanserun (HSA).
- 10: Fluoreszenzspekten von C 1601: Fig. 6 zeigt die Emissionsspektren von C 1601 (angeregt durch einen 670 nm Diodenlaser) in reinem PBS und nach der Zugabe von HSA. Die Intensität der Fluoreszenz hat sich nach der Zugabe von HSA um den Faktor fünf verstärkt.
- Allgemeine Vorschrift zur Darstellung von 3.1-verbrückten 7-Diethylamino-2-(3-(1-(5-carboxypentyl-3.3-dimetyl-5-sulfonato-1.3-dihydro-indol-2-yliden)-propen-1-yl]benzo[b]-pyrylium perchloraten C 1602 und C 1591, vgl. Fig. 7:
- 1,77 g (0,005 mol) von einem indolderivat 2c (Mujumdar, R. T.; Ernst, L. A.;
 Mujumdar, S. R.; Lewis, C. J.; Waggoner, A. S.: Bioconjugate Chem. 1993, 4, 105) und 0,005 mol C 1595 bzw. L 107 werden in 40 ml einer Mischung aus Pyridin/Acetanhydrid (1/1) für ca. zehn Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird das Rohprodukt mit Ethylether gefällt und durch Säulenchromatographie (Silicagel, Methanol) gereinigt.
 - 11: 6-Diethylamino-4-2-[1-(5-carboxypentyl)-3.3-dimethyl-5-sulfonato-1.3-dihydro-indol-2-yliden]-ethyliden]-1.2.3.4-tetrahydro-(diben)0[b;e]pyrylium)betain C 1602:
- 2,20 g (71 %) Ausbeute, >310 °C Schmelzpunkt. $C_{35}H_{44}KN_2O_7S$ (657.89 * H_2O):

 ber. C 62.20, H 6.56, N 4.14, S 4.74, gef. C 61.74, H 6.53, N 4.06, S 4.26. HRMS-FAB ($C_{35}H_{43}N_2O_6S$): ber. 619.284184; gef. 619.286390; D = -2.205 mmU.

12: 3-Diethylamino-6-<2-[1-(5-carboxypentyl)-3.3-dimethyl-5-sulfonato-1.3-dihydro-indol-2-yliden]-ethylidenl>-7.8.9.10-tetrahydro-6H-<5-oxonia-cyclohepta[b]naphthalen> betain C 1591: 2,15 g (68 %) Ausbeute, >340 °C Schmelzpunkt. - $C_{36}H_{46}KN_2O_7S$ (671.91 * H_2O): ber. C 62.68, H 6.73, N 4.06, S 4.64, gef. C 62.37, H 6.61, N 4.07, S 4.34. - HRMS-FAB ($C_{36}H_{45}N_2O_6S$): ber. 633.299834: gef. 633.308710: D = -8.875 mmU.

055.255054, get. 055.5007 to, b = 0.075 tillino.

Allgemeine Vorschrift zur Darstellung von NHS-ester mit N-Hydroxysuccinimid (NHS)/N.N'-Dicyclohexylcarbodiimid (DCC), vgl. Fig. 8:

10 15 mg C 1602 bzw. C 1591, 14 mg DCC und 4 mg NHS werden in 1 ml trockenem DMF gelöst und mit 10 μl Triethylamin versetzt. Die Reaktionsmischung wird 24 Stunden bei Raumtemperatur gerührt und anschließend filtriert. Nach dem Abziehen des Lösungsmittels wird der Rückstand mit Ether gewaschen und am Ölpumpenvakuum getrocknet.

15

25

5

- 13: C 1602-NHS-ester: Die Reaktion verläuft quantitativ.
- 14: C 1591-NHS-ester. Die Reaktion verläuft quantitativ.
- Kovalente Markierung von Albumin aus Humanserum (HSA) mit C 1591-NHS-ester.

C 1591-NHS-ester (ca. 0,5 mg) werden in 50 μ l DMF und 5 mg HSA in 750 μ l Bicarbonatpuffer (0.1 mol/l, pH = 9.0) gelöst. Beide Lösungen werden langsam vereint und 20 Stunden bei Raumtemperatur gerührt. Anschließend wird das markierte HSA durch Gelchromatographie vom nicht gebundenen Farbstoff getrennt. Als stationäre Phase dient Sephadex G50, als Laufmittel Phosphatpuffer (22 mmol/l, pH 7.2).

Absorptionsspektren von C 1591-Derivaten: Fig. 9 zeigt das
 Absorptionsspektrum von einem aktivierten C 1591-NHS-ester und C 1591 kovalent

gebunden an HSA. Als Lösungsmittel wurde für beide Messungen PBS (Phosphate Buffer Saline) verwendet.

17: Fluoreszenzspektren von C 1591-Derivaten: Fig. 10 zeigt das Emissionsspektrum von einem aktivierten C 1591-NHS-ester und C 1591 kovalent gebunden ans HSA.

Zur Anregung wurde ein 670 nm Diodenlaser (*Spindler & Hoyer*, Leistung max. 3 mW) verwendet. Als Lösungsmittel für beide Messungen diente PBS.

10 18: Fluoreszenzspektren von C 1591-Derivaten: Fig. 11 zeigt das Emissionsspektrum von einem aktivierten C 1591-NHS-ester und C 1591 kovalent gebunden an HSA.

Zur Anregung wurde ein 488 nm Ar-Ionenlaser (*Ion Laser Technology*, Leistung max. 100 mW) verwendet. Als Lösungsmittel für beide Messungen diente PBS.

15

20

5

19: 3-Diethylamino-6-<2-[1-(3-acetoxypropyl)-3.3-dimethyl-1.3-dihydro-indol-2-yliden]-ethylidenl>-7.8.9.10-tetrahydro-6H-<5-oxonia-cyclohepta[b]naphthalen> perchlorat C 1594, vgl. Fig. 12:

1,94 g (0,005 mol) 1-(1-Acetoxypropyl)-2.3.3-trimethyl-3*H*-indolinium iodid 2d (*Brush et al.* ,US-PS 5 808 044) und 2,13 g (0,005 mol) L 107 werden in einer Mischung aus jeweils 20 ml Pyridin und 20 ml Acetanhydrid ca. 20 Minuten unter Rückfluß erhitzt. Nach dem Abkühlen wird die noch acetylierte Zwischenstufe mit Ether gefällt und im Vakuum getrocknet. Die Reinigung des Produktes erfolgt durch präparative Säulenchromatographie (Silicagel, Methanol). 0,87 g (29 %) Ausbeute,

25 155-62 °C Schmelzpunkt. - HRMS-FAB (C₃₅H₄₃N₂O₃): ber. 539.327368; gef. 539.328510; D = -1.142 mmU.

20: Darstellung vom C 1594-phosphoramidit, vgl. Fig. 12:

Zur Hydrolyse werden 200 mg C 1594 in 10 ml Methanol gelöst und unter Zugabe
30 von 50 mg Natriumcarbonat zwei Stunden gerührt. Im Anschluß daran wird filtriert sowie der entacylierte Farbstoff durch Zugabe von Ether ausgefällt und getrocknet.

Das erhaltene Produkt wird in trockenem DMF gelöst und mit 0.15 ml N.N-Diisopropylamin versetzt. Zu dieser Lösung gibt man im Verlauf einer Stunde dreimal je 40 μ l 2-Cyanoethyl-N.N-Diisopropylchlorophosphoramidit. Dabei wird der Reaktionsverlauf dünnschichtchromatographisch verfolgt und nach quantitativem Ablauf der Reaktion das Produkt direkt zum Markieren von DNA eingesetzt.

Patentansprüche

 Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe auf der Basis von Polymethinen, enthaltend substituierte Benzooxazol-, Benzothiazol-, 2,3,3-Trimethylindolenin-, das 2,3,3-Trimethyl-4,5-benzo- 3H-indolenin-, 2- und 4-Picolin-, Lepidin-, Chinaldin- sowie 9-Methylacridinderivate der allgemeinen Formeln la oder lb oder lc

10 mit Z als

5

wobei

- X bzw. Y für ein Element aus der Gruppe O, S, Se oder das Strukturelement Nalkyl oder C(alkyl), steht,
- n für die Zahlenwerte 1, 2 oder 3 steht,

5

- R¹- R¹s gleich oder unterschiedlich sind und Wasserstoff, ein oder mehrere Alkyl-, oder Aryl-, Heteroaryl- oder heterocycloaliphatische Reste, eine Hydroxy- oder Alkoxygruppe, eine alkylsubsituierte oder cyclische Aminfunktion sein können und/oder zwei ortho-ständige Reste, z. B. R² und R³, zusammen einen weiteren aromatischen Ring bilden können,
- mindestens einer der Substituenten R¹ R¹s einen ionisierbaren bzw. ionisierten Substituenten, wie SO₃⁻, PO₃⁻, COO⁻, oder NR₃⁺, darstellen kann, der die hydrophilen Eigenschaften dieser Farbstoffe bestimmt,

15

10

- mindestens einer der Substituenten R¹ R¹⁵ für eine reaktive Gruppe stehen kann, welche eine kovalente Verknüpfung des Farbstoffs mit den oben genannten Trägermolekülen ermöglicht und
- 20 U-V bzw. U'-V' gleich oder unterschiedlich sind und aus Wasserstoff, aus einer gesättigten aliphatischen, heteroaliphatischen oder aus einer Lacton- bzw. Thiolactongruppierung bestehen können.
- Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die reaktive Gruppe aus folgenden Funktionalitäten ausgewählt ist: Isothiocyanate, Isocyanate, Monochlortriazine, Dichlortriazine, Aziridine, Sulfonylhalogenide, N-Hydroxysuccinimidester, Imido-Ester, Glyoxal oder Aldehyd für Amin- und Hydroxy-Funktionen bzw. Maleimide oder Iodacetamide für Thiol-Funktionen sowie Phosphoramidite für die Markierung der DNA oder RNA oder deren Bruchstücke.

 Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die reaktive Gruppe über Spacer-Gruppen der allgemeinen Struktur -(CH₂)_m- am eigentlichen Chromophor gebunden ist, wobei m Werte von 1 bis 18 annehmen kann.

5

4. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktureinheit =CR⁷- auch eine Verbrückung über vierfünf- und sechsgliedrige Ringsysteme beinhaltet, wobei sich an dieser auch reaktive Gruppen befinden und die Substituenten A - G die gleiche Funktionalität wie die Substituenten R¹ - R¹5 besitzen können.

10

5. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemåß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktureinheit $= CR^{7}$ - (n = 2) für

steht.

15

6. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemåß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktureinheit = CR^{7} - (n = 2) für

$$C$$
 A_{Θ}

steht.

7. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktureinheit =CR?- (n = 3) für

steht.

5 8. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Struktureinheit =CR⁷- (n = 3) für

$$E \leftarrow G$$

10

steht.

- 9. Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch gekennzeichnet, daß die Substituenten A C für O, S, C(CN)₂ bzw. N-R stehen, wobei R in N-R für einen aliphatischen oder aromatischen bzw. einem reaktiven aliphatischen oder aromatischen Rest, wie (CH₂)_nCOOH oder (CH₂)_nNH₂, stehen kann.
- Laser-kompatible NIR-Marker-Farbstoffe gemäß Anspruch 4, dadurch
 gekennzeichnet, daß der Substituent D für CI oder ein aromatisches bzw.
 aliphatisches Ringsystem steht, an dem gegebenenfalls reaktive Substituenten
 entsprechend den R¹ bis R¹5 angebracht sind.

Fig. 1

Fig. 2

In
$$Ac_2O$$
 C 1586

 C 1586

 C 1573

 C 169

 C 1

Fig. 4

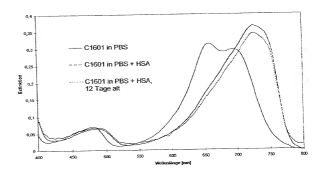


Fig. 5

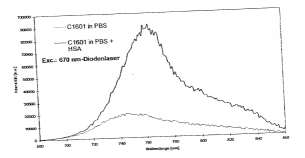


Fig. 6

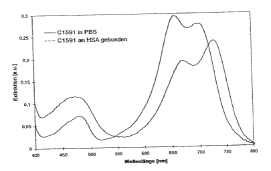


Fig. 9

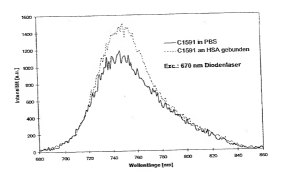


Fig. 10

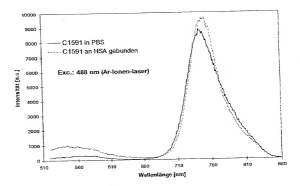


Fig. 11

Inter. mal Application No PCT/DE 00/00802

Relevant to claim No.

1-10

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER IPC 7 C09B23/02 C09B23/10 G01N33/58

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols) IPC 7 C09B G01N

Category Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages

WO 96 13552 A (MOLECULAR PROBES INC)

10 7 0035 4011

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practical, search terms used)

EPO-Internal, WPI Data, PAJ

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

* Special of Corns of	rategories of cited documents: ment defining the general state of the art which is not idented to be of particular relevance of document but published on or after the international date to the content but published on or after the international date in the content of the con	The start document published after the un- or priority date and not no combit with cited to understand the principle or 1 when the combine with designed to the condition with designed to particular relevance, the designed to particular relevance, the carnot be considered novel or cannot involve an inventive step when the of document of particular relevance, the carnot be considered to involve an in- ments, such combination being obt in the at- 3 document member of the same pater Date of making of the international is	emational filing date the application but every underlying the colaimed invention to be considered to courment is taken alone claimed invention vention invention vention are such docu- use to a person skilled t family
"Special of "A" docum cons "E" earlier filing "L" docum whice citatis "O" docum othe "P" docum	nent defining the general state of the art which is not deed to be of particular relevance document but plotshed on or after the international date ent which may throw docks on priority claim(s) or ent which may throw docks on priority claim(s) or another on or other special reason (as specified) another means trefering to an oral disclosure, use, exhibition or means.	"I later document published after the in- transport of the control of cont	emational filing date the application but servy underlying the claimed invention to be considered to cournent is taken alone claimed invention ventive step when the one other such docu- sus to a person skilled
"Special of "A" docum cons "E" earlie filing "L" docum whice citati	nent defining the general state of the art which is not idented to be of particular relevance or document but published on or after the international date ment which may shrow doubts on priority claim(s) or is cited to establish the publication date of another on or other special reason (as specified)	Til ster document published after the in or priority date and not in conflict with cated to understand the principle or it cated to understand the principle or it. "X document of particular relevance, the cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the of "Y document of particular relevance, the cannot be considered to involve an inventive and the cannot be considered to involve an inventive the considered to involve and the cannot be can	emational filing date in the application but secony underlying the claimed invention it be considered to ocument is taken alone claimed invention wentive step when the
'A' documents 'E' earlier filing 'L' documents	nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance document but published on or after the international date ment which may know doubts on priority claim(s) or	"I later document published after the en- or priority date and not in conflict with the priority date and not in conflict with invention derstand the principle or it invention." "I document of particular relevance; the cannot be considered novel or canno involve an inventive step when the d	emational filing date in the application but learly underlying the claimed invention of the considered to occurrent is taken alone
'Special of A' documer cons	nent defining the general state of the art which is not idered to be of particular relevance document but published on or after the international	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict wit cited to understand the principle or li invention "x" document of particular relevance; the	emational filing date in the application but nearly underlying the claimed invention
Special of	nent defining the general state of the art which is not	"T" later document published after the in or priority date and not in conflict with cited to understand the principle or I	emational filing date
^]		X Table latting members are asse	in annex.
	ther documents are listed in the continuation of box C.	Y Patent family members are liste	
		-/	
		,	
	page 9, line 21 -page 13, lin figures 70,7R,7U,7V	e or; claims;	1
	19 December 1996 (1996-12-19)		
4	WO 96 41144 A (HYPERION INC)		1-10
	claims; figures 2,5,6; examp	les	
	2 June 1998 (1998-06-02) cited in the application		
4	US 5 760 201 A (GLAZER ET AL)	1	1-10
	27 October 1994 (1994-10-27) claims 1-14	1-10	
	WO 94 24213 A (MOLECULAR PROB	EC THC)	1-10
4	claims 1-21; examples 1-18;		1

1

ing actives on unit on European Patent Office, P.B. 5818 Patentiaan 2 NL – 2280 HV Rijswijk Tel. (+31–70) 340–2040, Tx. 31 651 epo ni, Fax: (+31–70) 340–3016

Ginoux, C

Inter. shall Application No PCT/DE 00/00802

		PCT/DE 00/00802
	ation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	
gory °	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
	DE 39 12 046 A (UNIV CARNEGIE MELLON) 15 March 1990 (1990-03-15) page 9, line 22 -page 12, line 48; claims 1,42-49	1-10
	HIROYUKI NAKAZUMI AND MASARU MATSUOKA: "Near-Infrared Absorbing Dyes" CHEMICAL REVIEWS,US,AMERICAN CHEMICAL SOCIETY. EASTON, 1 January 1992 (1992-01-01), pages 1197-1226, KPOU2076242 ISSN: 0009-2665 cited in the application page 1207, left-hand column, paragraph 3 -page 1210, right-hand column, paragraph 1	1-10
)×
		The state of the s

Inter. snal Application No PCT/DE 00/00802

Patent document cited in search repor		Publication date		atent family member(s)	Publication date
WO 9613552	A	09-05-1996	US AU AU EP JP US	5658751 A 714890 B 3967295 A 0740689 A 9507879 T 5863753 A	19-08-1997 13-01-2000 23-05-1996 06-11-1996 12-08-1997 26-01-1999
WO 9424213	A	27-10-1994	AU AU CA EP US US US	676317 B 6634594 A 2133765 A 0675924 A 5436134 A 5545535 A 5534416 A 5445946 A 5658751 A	06-03-1997 08-11-1994 27-10-1994 11-10-1995 25-07-1995 13-08-1996 09-07-1996 29-08-1995 19-08-1997
US 5760201	A	02-06-1998	US US WO	5565554 A 5929227 A 9604405 A	15-10-1996 27-07-1999 15-02-1996
WO 9641144	A	19-12-1996	US CA CN US US	5880287 A 2223418 A 1198816 A 5919922 A 6060598 A	09-03-1999 19-12-1996 11-11-1998 06-07-1999 09-05-2000
DE 3912046	А	15-03-1990	JP JP JP JP US US US	2191674 A 2757965 B 10096727 A 2898264 B 10088012 A 5486616 A 5569766 A 5569768 A 5268486 A	27-07-1990 25-05-1998 14-04-1998 31-05-1999 07-04-1998 23-01-1996 29-10-1996 07-12-1993